



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012163/01		Дата регистрации	04.11.2011		Дата решения	08.10.2015	
	Дата переоформления	08.10.2015		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Дойче Хомеопати-Унион ДХУ-Арцнайmittel ГмбХ & Ко.КГ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Псориаген							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения			
		мазь для наружного применения	~	Упаковки		5 лет; после вскрытия - 6 мес			
				При температуре 0-25 град.					
				• 50 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (готовой ЛФ)	В.Шпитцнер Арцнайmittel-Фабрик ГмбХ		Bunsenstrasse 6-10, 76275 Ettlingen, Germany		Германия	
		2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Доктор Вильмар Швабе ГмбХ и Ко.КГ		Bunsenstrasse 6-10, 76275 Ettlingen, Germany		Германия	
		3	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Доктор Вильмар Швабе ГмбХ и Ко.КГ		Bunsenstrasse 6-10, 76275 Ettlingen, Germany		Германия	
		4	Выпускающий контроль качества	Дойче Хомеопати-Унион ДХУ-Арцнайmittel ГмбХ & Ко.КГ		Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany		Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	НД 42-4262-06	2006		Псориаген			

		2	Изм. №1 к НД 42-4262-06	2015	1	Псориаген
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="text" value="Нет"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года				<input type="text" value="~"/>